## (19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

## ⑫公開特許公報 (A)

昭58-167592

識別記号	庁内整理番号	❸公開 昭和58年(1983)10月3日
		The same of the sa
ADU	6675—4 C	発明の数 1
		審査請求 未請求
	7169—4 C	
	7306—4 C	
	7043—4 C	(全 10 頁)
		7252—4 C A D U 6675—4 C — 7169—4 C 7306—4 C

**匈新規メイタンシノイド化合物** 

②特 願 昭57-49836

②出 願 昭57(1982)3月26日

個発 明 者 秋元浩

神戸市東灘区森北町6丁目4番

25号

四発 明 者 野村容朗

高槻市東上牧3丁目9番15号

印出 願 人 武田薬品工業株式会社

大阪市東区道修町2丁目27番地

⑭代 理 人 弁理士 松居祥二

明 和 書

/ 発明の名称

新規メイタンシノイド化合物

2 特許請求の範囲

式

(R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>は同一または異なつて水素原子、覆換基を有していてもよい炭素数1-8のアルキル基または共同してメチレン基を示す)で表わされる二価基を示す)で表わされる二価を示す)で表わされる新規メイタンシノイド、化合物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は医薬などとして有用な新規メイタンシ

ノイド化合物に削する。

メイタンシノイド化合物は、 S. M. Kupohan 1) ちによるメイタンシンの発見以来、特徴的な有系 分裂阻害活性を有する高等植物由来の抗腫瘍性で ンサマクロライドとして知られて来た。一方、近 牟東出 <sup>2)</sup> らはノカルディアの一種とみられる機 生物の代謝産物中に上記化合物と同一の母被を有 し、3位エステル偏額のみ異なるアンサマイトシ ン群化合物を見い出し、それ等がメイタンシンに 勝るとも劣らない優れた抗腫瘍活性を示す事を職 配した。さらに中浜3) らはアンサマイトシン群 化合物の微生物変換を検討し、いくつかの放練菌 およびある種の無菌がメイタンシノイド骨格中の 20位メトキシ基を脱メチル化する能力を有する ととを見い出し、とれを利用して、一連の20-デメトキシー20ーヒドロキシメイタンシノイド 類(PDNと略称)を得、とれら化合物もまた極 めて好ましい抗腫瘍活性を有するととを確認した。

S. M. Kuptchan et al., J. Amer. Chem. Soc.,
 94.1354(1972).

S. M. Kuptchan et al., J. Chem. Soc., Chem. Comm., 1972, 1065.

8. M. Kuptchan et al., J. Org. Chem., 42, 2349(1977).

- E Higashide et al., Nature, 270, 721
   (1977).
- K. Nakahama et al., J. Antibiotics 34, 1581(1981).

K Nakahama et al., J. Antibiotics 34, 1587(1981).

今回、本発明者らは、との20一デメトキシー20一ドロキシメイタンシノイド類を原料として、従来のメイタンシノイド化合物の骨格中に存在するペンゼン環部分を酸化して得られるキノン型化合物(メイタンキノイド額),とれを悪元することにより得られるドロキノン化合物,さらにアルキル化するととにより得られるアルキル化とドロキノン化合物をどの合成に成功し、それらが低毒性でかつ優れた抗膜瘍活性を有することを見い出し、木発明を完成した。

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> で示される炭素数1-8のアルキル基 としては、たとえばメチル、エチル、プロピル。 イソプロピル、ブチル、 sec - ブチル、ペンチル 、イソペンチル、ヘキシル、オクチル基があげら れる。

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> としての炭素数1-8のアルキル基に かける體換基としては、たとえばカルボキシル基 , 炭素数2-5のアルコキシカルボニル (例、メトキシカルボニル , エトキシカルボニル , イソプロボキシカルボニル , アトキシカルボニル , では , アンカルボニル , アンガル , アンガー , アンガー , アンガー , アンガー , アンガー , アンガル , アンガー , アンガル , アンガー , アンガル , アンガー , アンガル , アンガー , アンガー , アンガル , アンガー , アンガー

すなわち、本発明は式

(R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>は同一または異なつて水栗原子,覆換薬を有していてもよい炭栗教 1 - 8 のアルキル基または共間してメチレン基を示す)で表わされる二 価基を示す〕で表わされる新規メイタンシノイド 化合物に関する。

上紀式( I ) に関し、R で表わされる炭素数 1 - 4 のアルキル基としては、たとえばメチル, エ チル, プロビル, イソプロビル, ブチル, イソブ チル, sec - ブチル, tert- ブチル基があげられ、 なかでもイソプロビルが好都合に用いられる。

フイニル,プロピルスルフイニル,プチルスルフ イニル基),ペンジルスルフイニル羔,フエニル スルフイニル基,炭素数1~4のアルキルスルホ ニルÍ(例、メチルスルホニル,エチルスルホニ ル,プロピルスルホニル,ブチルスルホニル蕪) ,ペンジルスルホニル基,フエニルスルホニル基 , 炭素数1~5のアルカノイル基(例、ホルミル ·アセチル・プロピオニル , イソプロピオニル , ブチリル,イソブチリル基),ペンゾイル基,與 業数1-5のアルカノイルオキシ基(例、ホルミ ルオキシ,アセチルオキシ,プロピオニルオキシ ・ブチリルオキシ、イソブチリルオキシ、パレリ ルオキシ,ピパロイルオキシ蒸)。ペンソイルオ キシ基,フエニルアセチルオキシ基,シアノ基, ジアルキルアミノ蒸(例、ジメチルアミノ,ジエ ナルアミノ,ジブチルアミノ茶)。オキソ茶(仮 殺(C<sub>1-4</sub>) アルコールまたはジオールまたはメ ルカプダンまたはジメルカプトールでアセタール 化されていてもよい),フェニル基,ピニル基, エチニル基,炭素数3-6のシクロアルキル蒸(

例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペン チル、シクロヘキシル基)、5 - 6 黄頭のH、〇 、8 含有複葉環状基(例、ピリジル、ピリミジル 、ピラジニル、ピリダジニル、ピロリル、ピロリン ニル、ピロリニル、イミダゾリル、ピラゾリル、 トリアゾリル、テトラゾリル、イミダゾリニル、 ピラブリジニル、イミダゾリジニル、トリアブリ ジニル、フリニ、オミダゾリジニル、トリアブリ シニル、フリル、フラニル、テトラヒドロフリル 、チエニル、モルホリノ、オキサゾリル、オキサジ アゾリル、チアジアゾリル茶) およびオキシラニ ル基、ジオキソラニル系・ジチオラニル基があげ られる。

また、上記各環状基かよびビニル結。エチニル 基はさらに覆換基を有していてもよく、かかる覆 換基としては、たとえば C<sub>1-4</sub> アルキル基 (例、 メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチ ル・イソブチル、 sec ーブチル、 tertーブチル基 ),水酸基、 C<sub>1-4</sub> アルコキシ基 (例、メトキシ

プチルチオ 、sec ープチルチオ 、tertープチルチ オ基 ),C<sub>1-4</sub> アルキルスルフイニル蒸(例、メ チルスルフイニル蒸)。C<sub>I-4</sub> アルカンスルホニ ル蒸(例、メタンスルホニル蒸),C<sub>1-4</sub> アルカ ノイルアミノ蒸(例、ポルムアミノ,アセチルア ミノ,プロピオニルアミノ,ブチリルアミノ,イ ソプチリルアミノ無),スルホ燕,スルフアモイ ル基(例、スルフアモイル。ドーメチルスルフア モイル,R,R~ジメチルスルフアモイル基)。 スルホニルアミノ基(例、メタンスルホニルアミ ノ,ペンゼンスルホニルアミノ,p-トルエンス ルホニルアミノ ),C<sub>1-4</sub> アルカノイル基(例、 アセチル,プロピオニル,プチリル,イソプチリ ル蕪)、ペンジルオキシ蕪、ペンジルチオ蕪、ペ ンジルオキシカルポニルオキシ基 。tert-ブトキ シカルポニルオキシ基、ペンジルアミノ基などが あげられる.

式

,エトキシ,プロポキシ,イソプロポキシ,プト キシ,イソプトキシ, sec ープトキシ, tertープ トキシ菸), C1-4 アルカノイルオキシ菸(例、 ホルミルオキシ,アセチルオキシ,プロピオニル オキシ。プチリルオキシ、イソブチリルオキシ萬 )、C<sub>2-5</sub> アルコキシカルポニル基(例、メトキ シカルボニル,エトキシカルボニル,プロポキシ カルポニル,イソプロポキシカルポニル,プトキ シカルポニル、イソプトキシカルポニル。 sec -プトキシカルポニル , tert-ブトキシカルポニル 基)、ハロゲン原子(例、塩素、フツ素、臭素、 **沃索)、ニトロ基、ジアノ基、トリフルオロメチ** ル蓋。アミノ基。チノー C<sub>1-4</sub> ーアルキルアミノ 蒸(粥、メチルアミノ,エチルアミノ,プロピル アミノ,イソプロピルアミノ,ブチルアミノ,イ ソプチルアミノ共 ) , ジーC<sub>1-4</sub> アルキルアミノ 蒸〔例、ダメチルアミノ、ダエチルアミノ、ジア ピルチオ,イソプロピルチオ、ブチルチオ,イソ

(式中、R は前配と同意義、A<sup>1</sup> は 0 また は 0 なる二価基を示す ) で表わされる本

発明の目的化合物は、式

〔式中、R は前記と同意義〕で表わされる化合物 (PDMと略称)を酸化剤で酸化する事により製 進しうる。

用いられる酸化剤としては、たとえばフレミー

塩,ニトロシル硫酸,ナイトリルピロサルフェー ト,カリウムパーサルフエート,アンモニウムパ ーサルフェートがあげられる。とれら酸化剤は、 化合物( 1) に対して0.5~50モル程度使用 し、それら自体又は適当な反応溶媒を用いて、一 10℃からその反応密媒の沸点、好ましくは0~ 100℃程度の範囲の反応温度で10分間から4 8時間反応するととにより目的とする化合物を得 るととができる。またアミン銅蟾塩、アミンコパ ルト領塩を触媒として酸素化より適宜な反応溶媒 中で酸化するとともできる。使用し得る反応溶媒 としては、水、メタノール、エタノール、プロパ ノール,ブタノール,テトラヒドロフラン,ジオ キサン,アセトニトリル,ピリジン,アセトン, ジメチルホルムアミド,スルホワン,又はそれ等 の適宜の混合溶媒があげられる。反応溶媒のpR を酸(たとえば、塩酸、硫酸、リン酸、ホウ酸、 酢酸、シユウ酸、酒石酸、トリフルオロ酢酸、メ タンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸 エンスルポン酸)・塩糖(たとえば、水酸化ナト

C1 (式中、R は前紀と同意義、A<sup>2</sup>は HO また C1 BO また OH なる二価基を示す〕で表わされる本

発明の目的化合物は、前記式(【~1)で表わされる化合物を緩和な産元剤で産元するととにより 製造しりる。

緩和な備元剤としては、たとえばハイドロサルファイトナトリウム,面硫酸ソーダ,重面硫酸ソーダ,水素化サトリウムホウ素,水素化リチウムホウ素,水素化リチウム が水素化リチウム アルミニウム 「亜鉛素、塩化第一鉄、硫酸第一鉄などがあげられる。 これら 最元剤は、化合物(【一1)に対して1~100元が線を用し、適当な反応溶媒を用いて一100からその反応溶媒の構点、好ましくは、0~500程度の範囲の反応溶膜で処理することによりしては、水、メタノール、エタノール、アロパノール、ブタノール、エーテル、テトラとドロフラン、ジオキサン、アセトニトリル、アセ

リウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化パリウム、アンモニア、トリエチルアミン、トリエタノールアミン)、あるいは塩(たとえば、塩化ナトリウム、塩化カルシュウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ホーナトリウム、リン酸第二カリウム、両石酸ナトリウム、リン酸第一カリウム、面石酸カリウム、酢酸ナトリウム、酒石酸カリウム、酢酸ナトリウム、酒石酸カリウム、酢酸ナトリウム、糖酸カリウム、塩化アンモニウム)等で至適上させるため、上肥方法に依り製造される化合物により地域の分離により地域の分離で、下と大ば浸縮、溶媒相出、再結晶、クロマトグラフィーなどを適宜使用することにより単離することが出来る。

叉、式

トン、メチルエチルケトン、ピリジン、酢酸メチル、酢酸エチル、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭溶、ジクロロエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、nーヘブタン、nーヘキテン、石油エーテル、石油ベンジン、又はそれらの適宜の混合溶媒がある。上配方法に依り製造される化合物(1-2)は反応混合物から通常の分離輔制手段、たとえば濃縮、溶媒抽出、再結晶、クロマトグラフィーなどを適宜使用するととにより単離するととが出来る。

更に式

 (式中、R は前記と同意義、A<sup>3</sup>は R<sup>2</sup>0 また

 C1 R<sup>2</sup>0 また

 C1 は R<sup>2</sup>0 な また

素原子, 履換基を有していてもよい炭素数1-8

のアルキル基・または共同してメチレン基を示す。 ただし、R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup> が同時に水業原子である場合を 除く)で表わされる二価基を示す〕で表わされる 本発明化合物は、前配式(I~2)で表わされる 化合物をアルキル化反応に付すととにより製造し りる。

用いられるアルキル化剤としては、導入しよう とする R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> に対応する

- a) ジアゾアルカン(例、ジアゾメタン、ジア ゾエタン、αージアゾトルエン、αージアゾアセ トフエノン、エチル ジアゾアセテート、ジエチ ル ジアゾマロネート、
- b) トリアルキルオキソニウム塩(例、トリメ チルオキソニウム フルオロポレート、トリエチ ルオキソニウム フルオロポレート。
- ・o) ハロゲニド(例、沃化メチル、沃化エチル , 奥化プロピル、奥化イソプロピル、奥化ブチル , 奥化ペンチル、奥化ヘキシル、奥化ヘプチル・ 沃化オクチル、塩化プロピル、塩化プチル、塩化 ペンジル、奥化ペンジル、塩化アリル、奥化アリ

ル、奥化クロトニル、奥化プロパルギル、プロモ アセトアルデヒド ジエチルアセタール、3-ク ロロプロピオンアルデヒド ジエチルアセタール , クロロアセトニトリル , 3 ~ クロロプロピオニ トリル,クロロアセトン,4-クロロアセト酢酸 エチルエステル、1-クロロー3-オキソベンタ v, 1, 5 - 90000 - 2 - 37474292, 4- プロモアセトフエノン、2-,3-または4-クロローαープロモアセトフエノン、2、6ージ タロローαープロモアセトフエノン。2 - .3 -または4~メチルーα~プロモアセトフエノン。 2-,3-支たは4-メトキシーα-プロモアセ トフエノン、2、5ージメトキシーαープロモア セトフエノン、αークロロー4ーフルオロアセト フエノン , 2ーまたは 4ーニトロー αータロロア セトプエノン。4ープロモードープロモブチロフ エノン、エチル クロロアセテート、エチル ブ ロモアセテート。エチル、3ープロモプロピオネ ート、エチル プロモマロネート,エピクロロヒ ドリン、エピブロモヒドリン。エチル プロモシ

アノアセテート、エチル アープロモクロトネー ト。クロロメチルメチルエーテル、2-プロモエ チル エチル エーテル、クロロメチルエチルエ ーテル・ペンジル クロロメチル エーテル・ク ロロメチルメチルスルフイド、ペンジル クロロ メチル スルフイド。クロロメチルフエニル ス ルフイド、クロロメチル アセテート、クロロメ チル ピパラート・ドークロロメチルモルホリン ,フルフリルクロリド、5 - ニトロフルフリルク ロリド・テニルクロリド・2-.3-または4-ピコリルクロリド、5 - クロロメチルー2 - オキ サゾリドン、5ークロロメチルー1,2,4ーオ キサジアゾール、1 、2 - ジメチルー5 - クロロ メチルイミダゾール、5 - メチル-3 - クロロメ チルイソオキサゾール、5 -メチル-2-クロロ メチルチアゾール、5 -メチルチオー2 -- クロロ メチルー1、3、4ーチアジアゾール、1ーメチ ル・1 =メチル=5 =クロロメチル=テトラゾ=

ル・2 - クロロメチルペンゾイミダゾール、2 -

クロロメチルペンゾー1, 4-ジオキャン, 5-フルオロー2-プロモメチルクマテン。

- d) スルフエート類: ジメチルスルフエート , ジエチルスルフエート, p - トルエンスルホン 酸エチルエステル,
- e) イソ尿素類: 0-メチル-,0-エチル -,0-イソプロピル-または0-ベルジル- N 、ボージシクロヘキシルイソ尿素。
- ま) 4級アンモニウム塩類: Nーペンジルビリジニウム pートルエンスルフエート, などがあげられる。

反応は溶媒中で行りのが好ましく、溶媒としては、たとえばエステル類(例、酢酸エチル),エーテル類(例、ジエチルエーテル,ジオキサン,テトラヒドロフラン等),ハロゲン化炭化水素(例、ジクロルメタン,クロロホルム等),ニトリル類(例、アセトニトリル,プロピオニトリル等),芳香族炭化水素(例、ペンゼン,トルエン等),ピリジン,ジメチルホルムアミド,ジメチルスルホキシド,スルホランまたはそれらの適宜の

混合物などがあげられる。反応は通常約 - 20 C 〜反応系の産流温度の範囲内の適宜の温度で実施 してもよい。

反応は通常塩基の存在下に行なわれる。用いられる塩基としては、アルカリ金属水酸化物(例、水酸化ナトリウム・水酸化カリウムなど)・関炭酸塩(例、炭酸ナトリウム・炭酸カリウムなど)・三級アミン(例、トリエチルアミン・ピリジン・スー・カーまたはアーピコリン・2・6ールチジン・4ージメチルアミノビリジン・4ーピロリジノビリジン・ジメチルアニリン、ジエチルアニリンなど)などがあげられる。

本反応はアルカリ性の水層と有機圏の2相系で、いわゆる層間移動触媒(例、アトラエチルアンモニウム ハイドロオキサイド・ペンジルトリメチルアンモニウム プロミド・ペンジルトリエチルアンモニウム ヨージド・セチルトリメチルアンモニウム クロリド・同プロミドなど)の存在下に行なうことが好ましい場合もある。本反応における有機圏としては上記森線のうちハロゲン化炭

, アミノ燕, カルボキシル羔など)を有するもの を得よりとする場合、これらの蕎を、それ自体公 知の方法により保護した化合物を得、ついて脱保 護することにより得ることが出来る。

水酸基およびメルカプト基、アミノ基の保護基としては低級(C1-4)アルカノイル基(例、ホルミル基、アセチル基)、低級(C2-5)アルコキシカルボニル基(例、メトキシカルボニル基。
tertープトキシカルボニル基)、ペンジルオキシカルボニル基、ハロゲン化低級(C1-4)アルカノイル基(例、トリフルオロアセチル、クロアセチル、ジクロロアセチル、プロモアセチル基としては対応する低級(C1-4)アルキルエステル、ペンジルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステル、アリールエステル(例、フエニルエステルが展)基本とが用いられる。とれらの保護部の脱離は、それ自体公知の方法(例、還元、酸分解、加水分解)を適用するととにより行えわれる。

またR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> が例えば5~(ピラゾロン~3~

イル)メチル羔。5ーメチルピラゾリルー3ーメ

化水素,芳香族炭化水素溶媒などが、塩基(アルカリ性の水層)としてはアルカリ金属水酸化物の水溶液がとりわけ好ましい場合が多い。

これらのアルキル化反応において、アルキル化剤は、化合物(1-2)に対し1-100モル当量、より好ましくは1-30モル当量用いてもよい。 塩基は同じく1-150モル当量、より好ましくは1-50モル当量、より好ましくは1-5モル当量用いてもよい。

またアルキル化剤としてブロミド・クロリドを 用いる場合、反応漢合物にアルカリ金属沃化物( 例、沃化ナトリウム・沃化カリウムなど)を加え ると反応時間が短糖されるとともある。磁加量は アルキル化剤に対し0.1~2モル当量でよい。

またアルキル化剤としてO-アルキルイソ尿素 を用いる代りに対応するアルカノールとジンクロ ヘキシルカルポジイミドを用いてもよい。

なお目的物のうち、当該アルギル基中にアルギ ル化を受けやすい基(例、水酸精,メルカプト基

チル基、5 - (イソオキサゾロン-3-イル)メ チル基(いずれの場合も水栗原子の移動により牛 成される互変異性体であつてもよい)等である化 合物は例えば、それぞれ R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> が3-メトキシ カルボニルー2ーオキソプロピルである化合物に ヒドラジン、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> が2、4-ジオキソペンチ ルである化合物にヒドラジン、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> が3-メ トキシカルボニルー2ーオキソプロピルである化 合物にヒドロキシルアミンを反応させるととによ つても得られる。

反応はアルコール(例、メタノール、エタノール・イソプロパノール)、テトラヒドロフラン、ジオキサン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなどの水と混ざる溶媒あるいはこれらと水との混合溶媒中行なりのがよい。反応試楽(ヒドラジン、ヒドロキシルアミンなど)は遊離塩基あるいは適宜の塩として反応液に加えられるが、これらの塩を用いる場合には反応液中で相当量の遊離塩基が形成されるに十分な量の塩基(例、水酸化アルカリ、トリエチルア

ミンなど)を共存させるのがよい。とれら反応試 常は原料化合物( ) ) に対し1 - 3 0 モル当量。 より好ましくは1 - 1 5 モル当量用いてもよい。 反応は氷冷下から反応液の構点にいたる適宜の僵 度で実施し得る。

また、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> がスルフィニル基またはスルホニル基を含む基であるような目的化合物は、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> が対応するチオエーテル(チオ基)を有する基である化合物を適当な酸化剤、たとえば過酸化水素、過酸(例、過酢酸、過トリフルオロ酢酸、過安息香酸、過メタクロロ安息香酸)、過ヨウ素酸塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩)、過マンガン酸塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩)などにより酸化するととによつても製造しうる。

上配のアルキル化方法によつて製造されたメイタンシノイド化合物( I ~ 3 ) は、反応混合物から常套手段、たとえば濃縮,溶媒植出,タロマトグラフィー,再結晶等を適宜利用して単瞳採取するととができる。化合物( I ~ 3 )が異性体(例、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> が異なつた化合物)の混合物として製造

される場合には、一般に自体公知の分離手段、たとえばシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより、それぞれの異性体に分離することもできる。 本発明のメイタンシノイド化合物(|)はこれらの個々の異性体およびそれらの混合物を包含するものである。

本発明のメイタンシノイド化合物(||) は強力 な有系分裂阻害作用かよび抗腫瘍作用を有し痔性 も比較的低いので、悪性厳傷〔例、白血病(Pー 388,マウス),メラノーマ(B-16,マウ ス)〕に罹病している温血動物に投与して脊明な 延命効果を示し、有効な抗腫瘍剤として用いると とができる。化合物( J ) は適常自体公知の担体 ,稀釈剤等を用いて適宜の医薬組成物( 例、注射 剤など)として経口的もしくは非経口的に安全に 投与される。化合物( I )を注射投与する場合、 その投与経路は、たとえば皮下,腹腔内,静脈, 筋肉注射などから適宜選択してもよく、投与量は、 たとえばメラノーマに対して静脈注射で用いる場合、 1回当り約1-500×9√kg体質,好ましく

たち − 1 0 0 μ 9 / kg 体重の範囲から、症状・対象動物などを考慮して適宜決定することができる。

注射板は、常套手段、たとえば化合物(I)約50 mm, 一約3 mmをアルコール(例、エタノール)約0.5 mm で溶解し、それに生理的食塩水を加えて全量を10 mmの比率になるようにして調製してもよい。 投与量の少い場合にはこの溶液を生理食塩水でさらに希釈して調製することができる。

本発明のメイタンシノイド化合物(1)は、抗

開作用、たとえば抗力ビや抗原虫作用を示す点である。化合物(1)を抗力ビ剤または抗
原虫剤として使用するには、たとえば土壌・活性

汚泥または動物体液をどの細菌生態を検する際に
有利に使用し得る。すなわち、土壌から有用いら

前類を分離する場合、または脂水処理に用いられ
でいる活性汚泥法の運転・解析に原虫または微り

外の細菌類の作用を検する場合、試料中に生存の がの細菌類の作用を検する場合、試料中に生存が る機または同虫を発育させず、細菌生態を選択的
に発育させるとどが出来る。具体的には被検試料
を液体または固体培地に添加し、その培地1㎡当 りに化合物( J )を約10-100 # 9/\*# の1%
メタノール含有水溶液を0.1 # 展加し、培養する。

メイタンシノイド化合物(|)は、1 町/ 以水 溶液 0.02 以で、たとえばイネ小県菌核病、イ ネゴマ葉枯病、イネ紋枯病の痢因微生物の生育を 阻止しりるので、1 %メタノール水に約 0.5 ー 5 × 9 / 以 の濃度に化合物(|)を溶解した溶液 をイネに噴霧してそれらの植物痢の処體に使用し 5 る。

以下に本発明を実施例によつてさらに具体的に 説明するが、本発明の範囲がこれらに限定される ものではない。なお、実施例中におけるRI 値は シリカゲル薄層クロマトグラフィー(メルク社製 、シリカゲルHPTLC)による値を示す。また実 施例中の一MQ-2,の一MQ-3,の一MQ-4並びにp-MQ-2,p-MQ-3,p-MQ-イ柱式(【-1)において、ortho-キノン型 並びにpara ーキノン型でかつRがエチル、イソ プロピル、イソブチル基の化合物をそれぞれ裏わ し、o-MHQ-2,o-MHQ-3,o-MHQ-4 並びにp-MHQ-2,p-MHQ-3,p-MHQ-4柱式( | -2)で示されるortho-ヒドロキノン型並びにpera-ヒドロキノン型化合物でかつRがエチル、イソプロピル、イソプチル基の化合物をそれぞれ表わし、PDM-2,PDM-3,PDM-4柱式( | | )においてRがエチル、イソプロピル、イソプチル基の化合物をそれぞれ表わす。

実施例 / n-MQ-3 並びにp-MQ-3 の製造 PDM-3 (1・24 f) たメタノールに溶解し、これに0・167 Mリン酸二水素カリウム製 衝液 (100㎡)を加える。この溶液に、室温機 拌下、フレミー塩の飽和水溶液 (250㎡)を加え、3時間反応する。反応液をクロロホルム (500㎡)で抽出し、クロロホルム層を減圧で濃縮 乾間、残産をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製するとの-MQ-3並びにp-MQ-3の混合物 (132㎡)が低り、979㎡)が回収される。のーMQ-3並びにp-MQ-3の混合物 (22㎡)

をシリカゲル薄膜クロマトグラフイー(メルタ社 製,シリカゲルHPTLC)で分離精製するとの一 M Q — 3 ( 1 8 啊)並びにp-M Q — 3 ( 1 . 5 啊 )を単離することが出来る。

o-MQ-3:MS-スペクトル (m/e) 634 ( $M^+$ ).573 ( $M^{-1}-61$ )。

p-MQ-3:MS-スペクトル (m/e) 634 (M+),573 (M+-61) 。

実施例2 o-MQ-2 並びに p-MQ-2 の製造
 実施例/と同様の方法で、PDM-2(121
 ギ)よりo-MQ-2(11m)並びにp-MQ-2(1.0 を)が得られる。

o — M Q — 2 : M S — スペクトル (m/e) 620 (M<sup>+</sup>). 559(M<sup>4</sup> — 61) m

 $p - M Q - 2 : M S - X < f + \mathcal{N} (m/e) 620$  $(M^+), 559 (M^+ - 61).$ 

実施例3. o-MQ-4 並びに p-MQ-4 の製造 実施例1.と同様の方法で、PDM-4 (127 ■)よりo-MQ-4 (12 ■)並びに p-MQ -4 (0.8 ■)が得られる。

o - M Q - 4 : M S - X < f + N (m/e) 648 (M<sup>+</sup>), 587 (M<sup>+</sup>-61) o

p-MQ-4:MS-x<0+N(m/e) 648  $(M^+), 587(M^+-61)$ 

実施例名 o-MHQ-3 並びにp-MHQ-3 の製

実施例/で得られる。~MQ-3 並びにp-MQ-3の機合物(216啊)を酢酸エチル(100㎡) が存解し、とれに飽和ハイドロサルフアイトナトリウム水溶液(50㎡)を加えて、約10分間 振とうする。酢酸エチル層が黄色から無色に変化するのを確認した後、酢酸エチル層を分取する。水層はさらに酢酸エチルで抽出し、有機層を合して、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧で留去する。残害をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製すると。一MRQ-3 (181啊) とp-MRQ-3 (13啊)が得られる。。—MRQ-3: MS-スペクトル(m/e) 636

 $(M^{+})$ , 575  $(M^{+}-61)$ ; UY  $\lambda max. 305 nm (MeOB)$ 

/0. [N-NaOH) a

p-MHQ-3:  $MS - x < 2 + N (m/e) \cdot 636$ (M<sup>+</sup>), 575(M<sup>+</sup>-61); UV  $\lambda_{MAX} 312nm (MeOH)$ /0.1N-NaOH).

実施例 5. p-MHQ-2 の製造

実施例 4 と同様の方法で、実施例 2 で得られる p-MQ-2(2 写)より目的化合物(1.8 写)が得られる。 MS-スペクトル(m/e) 622 (M<sup>+</sup>), 561(M<sup>+</sup>-61)。

実施例も o-MFQ-4 の製造

実施例 4 と同様の方法で、実施例 3 で得られる。 o − M Q − 4 ( 8 可 ) より目的化合物 ( 7 . 2 可 ) が得られる。 M.S − スペクトル (m/e) 650 (M<sup>+</sup>), 589 (M<sup>+</sup>−61)。

実施例ク o-MHQ-3-C<sub>20</sub>-メチルエーテル並 びにo-MHQ-3-C<sub>21</sub>-メチルエーテルの製造

実施例名で得られる o-MRQ-3 (53 型)を メタノール(8.3 配)とテトラヒドロフラン(8.3 配)の混液に溶解し、室温標拌下、約1.5 モル当量のジアゾメタンエーテル溶液(2.0 配)を加える。室温に15分間放假した後、酢酸を 分画成分 -- 1 : M S - スペクトル (m/e) 650 (M<sup>+</sup>), 589 (M<sup>+</sup>-61); Rf=0.44 ( 展開密線 , クロロホルム:メタノール = 9 7 : 3 )。 分画成分 - 2 : M S - スペクトル (m/e) 650

(M<sup>+</sup>), 589(M<sup>+</sup>-61); Rf=0.37 ( 腰膊溶媒 , クロロホルム:メタノール= 9 7 : 3 )。

実施例 & o-MRQ-3-C<sub>20</sub>-ペンジルエーテル 並びに o-MRQ-3-C<sub>21</sub>-ペンジルエーテルの製造

実施例 4 で得られる 0 - M H Q - 3 ( 6 . 4 9 ) をジクロロメタン ( 1 . 0 xl ) に溶解し、水 ( 1 . 0 xl ) 及び 1 l - カ性ソーダ水溶液 ( 0 . 0 1 5 xl )を加えた後、セチルトリメチルアンモニウムクロリド ( 3 . 2 9 ) 及びベンジルブロミド ( 1 . 8 9 ) を添加し、反応混合物を室履で 1 時間激し

く慌拌する。1 N - 塩酸(0:015 配)で中和した後クロロホルムで抽出、溶媒を滅圧で留去し、残骸をシリカゲル薄爛クロマトグラフィーで分離精製するとの-MHQ-3-C<sub>20</sub>-ペンジルエーテル並びにの-MHQ-3-C<sub>21</sub>-ペンジルエーテルの2種類を得る。分園成分-1(2.5 可),分園成分-2(4.5 可)。

分画成分 - 1: M S - スペクトル (m/e) 726 (M+), 665(M+-61); Rf=0.47 (展開溶媒, クロロホルム:メタノール= 9 7:3)。
分両成分 - 2: M S - スペクトル (m/e) 726 (M+), 665(M+-61); Rf=0.42 (展開溶媒, クロロホルム:メタノール= 9 7:3)。
実施例 9 の - M H Q - 4 - C 20 - フエナシルエーテル並びに 0 - M H Q - 4 - C 21 - フエナシルエーテルの製造

実施例まと同様の方法で、実施例をで得られる
 0-MRQ-4 (6.5 型)とフエナシルプロミド
 (2.0 型)より目的化合物として、分岡成分-1 (2.6 型)並びに分岡成分-2 (4.2 型)

が得られる。

分闘成分 − 1 : M S − スペクトル (m/e) 768 (M<sup>+</sup>), 707(M<sup>+</sup>−61)。

分画成分 - 2 : M 8 - スペクトル (m/e) 768 (M<sup>+</sup>), 707(M<sup>+</sup>-61)。

実施例 /0. o-MHQ-4-C<sub>20</sub>- メチルチオメチ ルエーテル並びに o-MHQ-4-C<sub>21</sub>-メチルチオ メチルエーテルの製造

実施例まと同様の方法で、実施例をで得られる
o-MBQ-4 (6.5 可)とクロロメチルメチル
スルフイド(1.0 可)より目的化合物として、
分剛成分-1 (1.2 可)並びに分園成分-2 (
1.8 可)が得られる。

分画成分 -1 : M S - スペクトル (m/e) 710 ( $M^+$ ), 649( $M^+$ -61)。

分画成分 - 2:MS - スペクトル(m/e) 710 (M<sup>+</sup>), 649(M<sup>+</sup>-61)。

**実施例 //** o-MHQ-3-C<sub>20</sub>, C<sub>21</sub>-メチレンエ ---テルの製造

実施例 4 で得られる o - M H Q - 3 ( 4 5 号 ) を

アセトン(9 ml) 化溶解し、ヨウ化メチル(938円)及び炭酸水栗ナトリウム(2.35円)を加えた後、電温標拌下7日間反応する。不溶の無機物を延去し、少量のアセトンで洗滌後、遅液と洗液を合して濃縮乾悶する。

残骸をシリカゲルカラムクロマトグラフイーで 分離精製すると目的化合物(6平)が得られる。 M 8 - スペクトル(m/e) 648(M<sup>+</sup>), 587(M<sup>+</sup> -61)。 R f = 0.65 (展開密媒,クロロホルム :メダノール=95:5)

実施例/2 p-MHQ-3-C<sub>17</sub>, C<sub>20</sub>- ジエチルエ ーテルの製造

実施例 4 で得られる p-MHQ-3 (6.4 写)をテトラヒドロフラン(0.8 ㎡) に溶解し、これに 1 N - カ性ソーダ水溶液(0.04 ㎡)を加え-10~-5 でに冷却する。との溶液に愕样下、トリエチルオキソニウムポロフルオライド(9.5 啊)を加え-5~0で30分間反応する。反応液をテトラヒドロブラン(4 ㎡)で稀釈し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧で宿

特開昭58-167592 (10)

去する。残骸をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離鞘製すると目的物(5.8 m)が得られる。

M S - スペクトル (m/e) 692(M<sup>+</sup>), 631(M<sup>+</sup> -61); Rf=0.50(腰開着棋,クロロホルム: メタノール=97:3)

実施例/3. o-MHQ-3-C<sub>20</sub>, C<sub>21</sub> ージメチル エーテルの製造

実施側 4 で得られる o - M H Q - 3 (10 町)を メタノール(5.0 ៧)とテトラヒドロフラン( 5.0 ៧)の混液に溶解し、室漏標拌下、約20 倍モル当量のジアゾメタンエーテル溶液(5 ៧) を加える。反応混合物を室温に10分間放置後、 さらに5 でで2日間放置する。過剰の試薬を酢酸 で分解した検溶媒を滅圧で留去し、残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーで精製すると目的 物(9.5 町)が得られる。

M S - スペクトル (m/e) 664(M<sup>+</sup>), 603(M<sup>+</sup> -61); R f = 0.48 ( 膜開密媒, クロロホルム :メタノール=97:3)。 実施例/4  $o-MHQ-3-C_{20}$ ,  $C_{21}-\mathcal{Y}$ (t-ブトキシカルボニルメチル)エーテルの製造

実施例 & と同様の方法で、実施例 4 で得られる o-MHQ-3 (6.4 写)と t - ブチルブロモア セテート (5.9 写)より目的化合物 (3.8 写) が得られる。

₩S-スペクトル(m/e) 803(M+-61)。

実施例/ $\dot{s}$  o-MHQ-3- $c_{20}$ ,  $c_{21}$ -ジプロパルギルエーテルの製造

実施例&と同様の方法で、実施例名で得られる
 o-MBQ-3 (6.4 型)とプロバギルプロミド
 (2.5 型)より目的化合物(3.8 型)が得られる。

M S - 𝒜 𝒜 𝑃 𝓜 𝒜 (m/e)  $712(M^+)$ ,  $651(M^+$  −61).

代理人 井理士 松 居 祥

